

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 753 509 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 15.01.1997 Patentblatt 1997/03

(51) Int. Cl.⁶: **C07C 317/36**, C07C 315/06

(21) Anmeldenummer: 96108860.6

(22) Anmeldetag: 03.06.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB LI

(30) Priorität: 14.06.1995 DE 19521620

(71) Anmelder: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE)

(72) Erfinder: Jäger, Horst 51375 Leverkusen (DE)

(54) Aufarbeitungsverfahren für beta-Sulfatoethylsulfonylanilin-sulfonsäuren

(57) β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-sulfonsäuren können durch Aussalzen von Kaliumsalzen aus wäßriger Schwefelsäure abgeschieden werden.

Printed by Rank Xerox (UK) Business Services 2 13.13/3.4

Beschreibung

5

25

30

35

40

50

55

Die Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Aufarbeitung von β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-sulfonsäuren, insbesondere 4-β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-2-sulfonsäuren.

β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-sulfonsäuren, insbesondere 4-β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-2-sulfonsäuren, sind wichtige Zwischenprodukte, insbesondere zur Herstellung von Reaktivfarbstoffen. Aus der DE-A-2 538 723 (GB-A 1 494 979) ist bereits ein Verfahren zur Herstellung derartiger Verbindungen bekannt, bei dem man eine 1-Aminobenzoldisulfonsäure in 80 bis 96 %iger Schwefelsäure bei Temperaturen von 80 bis 140°C behandelt. Die 1-Aminobenzoldisulfonsäure enthält in 4- oder 5-Stellung einen β-Sulfatoethylsulfonylrest sowie in 2-Stellung und in einer variablen Stellung jeweils eine Sulfonsäuregruppe. Bei dieser Herstellungsweise wird ein Sulfonsäurerest abgespalten. Zur Aufarbeitung der so erhaltenen 1-Aminobenzol-4- und -5-β-Sulfatoethylsulfon-2-sulfonsäuren wird die Sulfierungsschmelze auf Eis ausgetragen und die überschüssige Schwefelsäure mit Alkali- oder Erdalkalihydroxiden neutralisiert und aus dem neutralen Reaktionsgemisch die 4-β-Sulfatoethylsulfon-anilin-2-sulfönsäure durch Aussalzen mit Alkalihalogeniden oder Sprühtrocknen isoliert. In Beispiel 7 wird so gearbeitet, daß die Hauptmenge der überschüssigen Schwefelsäure mit Calciumcarbonat abgestumpft und der Rest mit Soda neutralisiert wird. Man trennt bei 70°C vom ausgefallenen Calciumsulfathalbhydrat durch Filtration ab. Das Natriumsalz der 4-β-Sulfatoethylsulfon-anilin-2-sulfonsäure wird dann durch Eindampfen isoliert.

Diese Aufarbeitung weist Nachteile auf. Aus dem Calciumsulfathalbhydrat (Gips) muß mit reichlich Wasser das Reaktionsprodukt ausgewaschen werden. Dadurch fällt es in einer sehr verdünnten Lösung an, aus der es nur durch Zufuhr thermischer Energie (Eindampfen) als Feststoff isoliert werden kann. Weiterhin entstehen große Mengen an Gips, die deponiert werden müssen.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein verbessertes Aufarbeitungsverfahren zur Verfügung zu stellen. Die Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (1a) und/oder (1b)

 HO_3S HO_3S HO_3S SO_2 - $CH_2CH_2OSO_3H$ HO_3S SO_2 - $CH_2CH_2OSO_3H$ (1b)

die als Lösung in wäßriger Schwefelsäure vorliegen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen der allgemeinen Formel (1a) oder (1b) mit Kalisalzen abscheidet. Dabei fällt das Reaktionsprodukt in einer sehr guten Saugform an, wobei gleichzeitig eine Reinigung eintritt, da Spuren von Nebenprodukten mit der Mutterlauge entfernt werden. Als Kaliumsalze kommen Kaliumacetat, Kaliumphosphate, Kaliumsulfat und insbesondere Kaliumchlorid infrage.

Die wäßrige Schwefelsäure weist vorzugsweise eine Säurekonzentration von 5 bis 80 %, insbesondere 20 bis 50 % auf.

Die Menge des zugesetzten Kaliumsalzes kann in weiten Grenzen schwanken. Pro Mol Ausgangsmaterial können 1 bis 10 Mol Moläquivalente Kaliumsalz zugesalzt werden. Bevorzugt ist die Verwendung von 2 bis 3 Moläquivalenten.

Bevorzugt ist die Herstellung der Verbindung (1a). Bei Zugabe von Kaliumsalz zu der wäßrigen Schwefelsäure fällt sie als Dikaliumsalz aus.

<u>Beispiel</u>

a) Sulfierung

In eine Vorlage aus 230 ml = 437 g 20 %igem Oleum werden bei Raumtemperatur beginnend 142 g = 0,485 Mol 96 %iges 4- β -Sulfatoethylsulfonyl-anilin eingetragen, wobei die Temperatur auf 48°C ansteigt. Anschließend erwärmt man die Lösung drei Stunden auf 115 \pm 2°C.

b) Desulfonierung

Die Sulfierung wird auf 70 bis 80°C abgekühlt. Man tropft dann 42 g 50 gew.-%ige Schwefelsäure ein, wobei die Temperatur nicht über 100°C ansteigen soll. Anschließend erwärmt man zehn Stunden auf 95 bis 100°C.

c) Isolierung

Die Schmelze wird auf 40 bis 50°C abgekühlt und unter Kühlung von außen auf ein Gemisch von 700 g Eiswasser

EP 0 753 509 A1

gegeben. Dabei soll die Temperatur nicht über 20°C ansteigen. Zu der resultierenden klaren Lösung werden 75 g = 1,0 Mol Kaliumchlorid gegeben. Man rührt drei Stunden nach und saugt das ausgeschiedene Reaktionsprodukt ab.

Der Rückstand wiegt 282 g und ist 57,5 %ig, bezogen auf Mol 361 4-β-Sulfatoethylsulfonyl-anilin-2-sulfonsäure.

Das Produkt kann durch Umkristallisation aus Wasser (bei 70°C lösen und bei 0 bis 5°C absaugen) gereinigt werden.

1	0

15

Elementaranalyse C ₈ H ₁₁ NO ₁₀ S ₃ K ₂							
	С	Н	N	0	S	К	
ber.	21,1 %	2,4 %	3,1 %	35,2 %	21,1 %	17,1%	
gef.	21,1	2,4	3,0	-	21,4	16,9	

Patentansprüche

1. Verfahren zur Isolierung von Verbindungen der Formel (la) und (lb)

$$NH_2$$
 HO_3S
 $(1a)$
 $SO_2-CH_2CH_2OSO_3H$

35

30

$$NH_2$$
 HO_3S
 SO_2 - $CH_2CH_2OSO_3H$
 $(1b)$

40

die als Lösung in wäßriger Schwefelsäure vorliegen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindungen (1a) oder (1b) durch Zusatz von Kaliumsalzen abscheidet.

45

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Kalium salz Kaliumacetat, Kaliumphosphat, Kaliumsulfat oder Kaliumchlorid verwendet.
- 50
- 3. Verfahren nach wenigstens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Schwefelsäure eine Säurekonzentration von 5 bis 70 %, insbesondere 20 bis 50 %, aufweist.

4. Verfahren nach wenigstens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man pro Mol der

Verbindung (la) oder (lb) 1 bis 10, insbesondere 2 bis 3 Moläquivalente Kaliumsalz verwendet.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 96 10 8860

	EINSCHLÄGIGE		Betrifft	KLASSIFIKATION DER	
Lategorie	Kennzeichnung des Dokuments der maßgebliche	mit Angabe, soweit erforderlich, n Teile	Anspruch	ANMELDUNG (Int.Cl.6)	
Υ	DE 34 41 273 A (HOECI * Beispiel 10 *	HST AG)	1-4	C07C317/36 C07C315/06	
Y	DE 23 52 059 A (FARBI VORMALS MEISTER LUCI * Beispiele 1-3 *	WERKE HOECHST AG	1-4		
Y,D	DE 25 38 723 A (HOEC * Beispiele 5,7,8 *	HST AG)	1-4		
			-		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)	
· ·					
				·	
Der	vorliegende Recherchenbericht wurd			Prufer	
	Recherchemort REDITN	Abschlußdatum der Recherche 28.0ktober 19	96 V	an Amsterdam, L	
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie		OKUMENTE T: der Erfindt E: älteres Pat nach dem mit einer D: in der Ann L: aus andern	T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument		
0:	technologischer Hintergrund nichtschriftliche Offenbarung Zwischenliteratur	& : Mitglied d Dokumen	er gleichen Patent t	lamilie, übereinstimmendes	